ROOM TEMPERATURE CURING COMPOSITION

Publication number: JP2000239338

Publication date:

2000-09-05

Inventor:

TADA MASAKO; KASHIWAME KIYOTERU;

TSURUOKA KAORU

Applicant:

ASAHI GLASS CO LTD

Classification:

- international:

C08G18/10; C08G18/40; C08G18/00; (IPC1-7):

C08G18/10; C08G18/40

- European:

Application number: JP19990041999 19990219 Priority number(s): JP19990041999 19990219

Report a data error here

Abstract of JP2000239338

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a room temperature curing composition causing little foaming with carbon dioxide gas, having low viscosity and useful for sealant, waterproofing material, adhesive, etc., by including a polymer having a specific hydrolyzable silicon group, a specific urethane prepolymer and a curing catalyst. SOLUTION: The objective composition contains (A) a polymer having a hydrolyzable silicon group of the formula: SiXaR13-a [R1 is a 1-20C (substituted) univalent organic group; X is OH or a hydrolyzable group; (a) is 1-3] provided that the value of (a) is 3 in at least a part of the above polymer, (B) an isocyanate-terminated urethane prepolymer produced by reacting a polyol with a polyisocyanate compound and (C) a curing catalyst. The amount of the terminal hydrolyzable group of the component A (the group X in the above formula) is preferably 0.01-5 mol based on 1 mol of the isocyanate group of the component B and the amount of the component C is preferably 0.01-5 pts.wt. based on 100 pts.wt. of the component A.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2000-239338 (P2000-239338A)

(43)公開日 平成12年9月5日(2000.9.5)

(51) Int.Cl.7

識別記号

FΙ

テーマコード(参考)

C 0 8 G 18/10 18/40 C 0 8 G 18/10

4J034

18/40

審査請求 未請求 請求項の数7 OL (全 8 頁)

(21)出顧番号	特願平11-41999	(71)出願人	000000044
			旭硝子株式会社
(22)出廢日	平成11年2月19日(1999.2.19)		東京都千代田区有楽町一丁目12番1号
	•	(72)発明者	多田 雅子
			神奈川県川崎市幸区塚越3丁目474番地2
٠.			旭硝子株式会社内
		(72)発明者	柏女 浄照
			神奈川県川崎市幸区塚越3丁目474番地2
			旭硝子株式会社内
		(72)発明者	鶴岡 葦
		(/=/50571	神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地
			旭硝子株式会社内
		1	/原始1.处方型订LA
			最終頁に続く
			/ 38/21 FC PRISE

(54) 【発明の名称】 室温硬化性組成物

(57)【要約】

【課題】発泡が少なく、低粘度の室温硬化性組成物の提供。

【解決手段】加水分解性ケイ素基を有する重合体、低不飽和度のポリオキシアルキレンポリオールとポリイソシアネート化合物を反応させて得られるイソシアネート基末端ウレタンプレポリマー、および硬化触媒からなる室温硬化性組成物。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】下記式(1)で表される加水分解性ケイ索基を有する重合体であって、該重合体の一部または全部が式(1)のaが3である加水分解性ケイ索基を有する重合体である重合体(重合体(A))、ボリオール

(a)とポリイソシアネート化合物(b)を反応させて 得られるイソシアネート基末端ウレタンプレポリマー

(B)、および硬化触媒(C)を含有することを特徴と する室温硬化性組成物。

 $-SiX_{\bullet}R^{1}_{J-\bullet}\cdots(1)$

式(1)中、R¹は炭素数 $1\sim20$ の置換または非置換の1 価の有機基、X は水酸基または加水分解性基、a は1、2 または3 である。ただし、 R^1 が複数個存在するときは、それらの R^1 は同じでも異なってもよく、X が複数個存在するときは、それらのX は同じでも異なってもよい。

【請求項2】重合体(A)に含まれる加水分解性ケイ素基のうち10%以上は式(1)のaが3である加水分解性ケイ素基である、請求項1に記載の室温硬化性組成物。

【請求項3】重合体(A)の主鎖がポリオキシアルキレン鎖からなり、かつポリオール(a)がポリオキシアルキレンポリオール(a」)である、請求項1または2に記載の室温硬化性組成物。

【請求項4】ポリオキシアルキレンポリオール(a₁)の水酸基当たりの分子量が500~15000、総不飽和度が0.05meq/g以下である、請求項3に記載の室温硬化性組成物。

【請求項5】ポリオキシアルキレンポリオール(a,) が、複合金属シアン化物錯体を触媒として多官能の開始 30 剤にモノエポキシドを反応させて得られるポリオキシアルキレンポリオールである、請求項3または4に記載の室温硬化性組成物。

【請求項6】重合体(A)が、数平均分子量200~1000である、請求項1、2、3、4または5に記載の室温硬化性組成物。

【請求項7】重合体(A)とイソシアネート基末端ウレタンプレポリマー(B)の混合比が、イソシアネート基末端ウレタンプレポリマー(B)のイソシアネート基1モルに対して重合体(A)の末端加水分解性基(一般式 40(1)におけるX)が0.01~5モルとなるような割合である、請求項1、2、3、4、5または6に記載の室温硬化性組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は湿分存在下で硬化する室温硬化性組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】ポリウレタン樹脂は、ゴム弾性、耐摩耗 性、耐久性などの諸特性に優れており、シーリング材、 壁材、防水材、塗料、または接着剤として広く利用されている。

【0003】このようなボリウレタン樹脂は、施工方法 の違いにより、末端イソシアネート基を有するウレタン プレボリマーが、施工後大気中の水分によって硬化する 一液型ボリウレタン硬化性組成物と、末端イソシアネー ト基を有するウレタンプレボリマーを含む主剤とボリオ ールを含む硬化剤とを、施工時に混合して硬化させる二 液型ボリウレタン硬化性組成物とに大別される。近年施 10 工方法の簡便さから、前者の一液型ボリウレタン硬化性 組成物が幅広く使用されるようになってきた。

【0004】一液型ポリウレタン硬化性組成物は湿気硬化性組成物であり、イソシアネート基が空気中の水分と反応して硬化する。しかし、イソシアネート基と水分との反応により炭酸ガスが発生し、硬化物に発泡が生じ、その性能を低下させる問題があった。

【0005】また、一液型ポリウレタン硬化性組成物の 粘度が高い場合、粘度を低下させるために低分子量可塑 剤を用いることが多いが、この場合、可塑剤が表面にし 20 み出す、いわゆるブリードアウトが生じやすい。このと き硬化物の表面に塗料が施されていると、その塗料が空 気中の塵埃を付着することによって汚染されやすい問題 があった。またブリードアウトは、硬化物をシーリング 材や接着剤として使用した場合、被着体と硬化物との接 着性を低下させる問題点もあった。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、炭酸ガスによる発泡が少なく、かつ低粘度の一液型ポリウレタン硬化性組成物を目的とする。

0 [0007]

【課題を解決するための手段】本発明は、ポリウレタン 一液硬化性組成物に、加水分解性ケイ素基を有する重合 体を加えることにより、可塑剤を使用せずに低粘度化で き、かつ発泡の少ない室温硬化性組成物に関する下記の 発明である。

【0008】下記式(1)で表される加水分解性ケイ素基を有する重合体であって、該重合体の一部または全部が式(1)のaが3である加水分解性ケイ素基を有する重合体である重合体(重合体(A))、ボリオール

(a)とポリイソシアネート化合物(b)を反応させて 得られるイソシアネート基末端ウレタンプレポリマー

(B)、および硬化触媒(C)を含有することを特徴と する室温硬化性組成物。

 $[0009] - SiX_{4}R_{3-4} \cdot \cdot \cdot (1)$

式(1)中、R¹は炭素数1~20の置換または非置換の1価の有機基、Xは水酸基または加水分解性基、aは1、2または3である。たたし、R¹が複数個存在するときは、それらのR¹は同じでも異なってもよく、Xが複数個存在するときは、それらのXは同じでも異なってもよい。

2

7

【0010】重合体(A)の主鎖としては、ポリオキシアルキレン鎖、ポリエステル鎖、ポリカーボネート鎖、ポリオレフィン鎖などが挙げられるが、本質的に主鎖がポリオキシアルキレン鎖からなることが好ましい。以下、重合体(A)のうち主鎖がポリオキシアルキレン鎖である重合体(以下重合体(D)という)について説明する

【0011】(重合体(D))重合体(D)は、たとえば特開平3-47825、特開平3-72527、特開平3-79627などに提案されている。

【0012】重合体(D)は以下に述べるように、官能基を有するポリオキシアルキレン重合体を原料とし、その末端に有機基を介してまたは介さずして加水分解性ケイ素基を導入して製造されることが好ましい。

【0013】原料ボリオキシアルキレン重合体としては、触媒の存在下、開始剤にモノエボキシドを反応させて製造されることが好ましい。モノエボキシドはエボキシ環を1個有する化合物であり、例えばアルキレンオキシドやグリシジルエーテル、グリシジルエステルなどが挙げられる。好ましいモノエボキシドとしてはエチレン 20 オキシド、プロビレンオキシド、1,2-ブチレンオキシド、2,3-ブチレンオキシド、スチレンオキシドなどのアルキレンオキシドが挙げられる。プロビレンオキシドまたはプロビレンオキシドとエチレンオキシドの併用が好ましく、プロピレンオキシドが特に好ましい。これらモノエボキシドは2種以上の併用も可能である。

【0014】開始剤としては2~10個の活性水素を有する化合物が好ましい。ボリヒドロキシ化合物が好ましく、2~8個、特に2~4個の水酸基を有するボリヒドロキシ化合物が好ましい。具体的にはエチレングリコール、ジエチレングリコール、プロピレングリコール、プロピレングリコール、オペンチルグリコール、ブロピレングリコール、インタンジオール、1、6~ヘキサンジオール、グリセリン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトール、ジグリセリン、シュークロースおよびこれらにアルキレンオキシドを反応させて得られる目的物より低分子量のボリオールがある。また、アリルアルコールなど不飽和基を含有するモノアルコールなど1価のヒドロキシ化合物も使用できる。これらは1種単独使用でも2種以上の併用でもよい。

【0015】触媒としては、カリウム系化合物やセシウム系化合物などのアルカリ金属触媒、複合金属シアン化物錯体触媒、金属ボルフィリン触媒などが挙げられる。本発明においては、原料ボリオキシアルキレン重合体として分子量200~10000の分子量のボリオキシアルキレン重合体を使用することが好ましい。これより高分子量では粘度の低減効果が少ないため、好ましくない。分子量500~3000のボリオキシアルキレン重合体を使用することが特に好ましい。

【0016】本発明の加水分解性ケイ素基を有する重合 50 たXが複数個存在するときはそれらのXは同じでも異な

体(D)はこのようなポリオキシアルキレン重合体を原料としてさらに末端基を変成して加水分解性ケイ素基とすることによって得られる。

【0017】原料ポリオキシアルキレン重合体の官能基数は2~6が好ましい。原料ポリオキシアルキレン重合体としては、具体的にはポリオキシエチレン、ポリオキシプロピレン、ポリオキシブチレン、ポリオキシスチレンおよび2種以上のモノエポキシドの共重合物が挙げられる。

【0018】特に好ましい原料ポリオキシアルキレン重合体は2~6価のポリオキシブロビレンポリオールであり、特にポリオキシブロビレンジオールとポリオキシブロビレントリオールである。また、下記(イ)や(ニ)の方法に用いる場合、アリル末端ポリオキシプロビレンモノオールなどのオレフィン末端のポリオキシアルキレン重合体も使用できる。

【0019】該重合体(D)は、分子鎖の末端または側鎖に下記式(1)で表される加水分解性ケイ素基を有する。

 $20 - SiX_{\bullet}R^{1}_{3-\bullet} \cdot \cdot \cdot (1)$

式(1)中、 R^1 は炭素数 $1\sim20$ の置換または非置換の1 価の有機基、Xは水酸基または加水分解性基、aは 1、2または3である。ただし、 R^1 が複数個存在するときは、それらの R^1 は同じでも異なってもよく、Xが複数個存在するときは、それらのXは同じでも異なってもよい。

【0020】式(1)で表される加水分解性ケイ素基は 原料ポリオキシアルキレン重合体に通常、有機基を介し て導入される。すなわち、重合体(D)は式(2)で表 される基を有することが好ましい。

 $-R^{\circ}-S i X_{\bullet}R^{1}_{3-a} \cdot \cdot \cdot (2)$

式(2)中、R^oは2価の有機基、R^o、X、aは上記に同じ。

【0021】式(1)、(2)中、R¹は炭素数1~2 0の置換または非置換の1価の有機基であり、好ましく は炭素数8以下のアルキル基、フェニル基またはフルオ ロアルキル基であり、特に好ましくはメチル基、エチル 基、プロビル基、ブチル基、ヘキシル基、シクロヘキシ ル基、フェニル基などである。R¹が複数個存在すると 40 きは、それらのR¹は同じでも異なってもよい。

【0022】Xにおける加水分解性基としては、たとえばハロゲン原子、アルコキシ基、アシルオキシ基、カルバモイル基、アミノ基、アミノオキシ基、ケトシキメート基などが挙げられる。

【0023】 これらのうち炭素原子を有する加水分解性 基の炭素数は6以下が好ましく、4以下が特に好ましい。好ましいXとしては炭素数4以下のアルコキシ基や アルケニルオキシ基、特にメトキシ基、エトキシ基、ブロボキシ基またはプロペニルオキシ基が例示できる。またXが複数個存在するときはそれらのXは同じでも異な ′ってもよい。

【0024】aは1、2または3である。重合体(A) に含まれる加水分解性ケイ素基のうち10%以上は式 (1)のaが3である加水分解性ケイ素基であることが 好ましい。aが3である加水分解性ケイ素基の割合がと れより少ないと硬化速度が遅くなるため好ましくない。 さらには、加水分解性ケイ素基の50%以上はaが3で あることがより好ましい。実質的に加水分解性ケイ素基 の100%がaが3である加水分解性ケイ素基であるこ とが最も好ましい。

5

【0025】重合体1分子中の加水分解性ケイ素基の数 は1~8が好ましく、2~6が特に好ましい。

【0026】原料ポリオキシアルキレン重合体へ加水分 解性ケイ素基を導入する方法は特には限定されないが、 たとえば以下の(イ)~(ニ)の方法で導入できる。

【0027】(イ)水酸基を有するポリオキシアルキレ ン重合体の末端に、オレフィン基を導入した後、式 (3) で表されるヒドロシリル化合物を反応させる方

 $HSiX_{*}R^{1}_{:*}\cdots(3)$ 式(3)中、R1、X、aは前記に同じ。

【0028】オレフィン基を導入する方法としては、不 飽和基および官能基を有する化合物を、水酸基を有する ポリオキシアルキレン重合体の末端水酸基に反応させ て、エーテル結合、エステル結合、ウレタン結合または カーボネート結合などにより結合させる方法が挙げられ る。アルキレンオキシドを重合する際に、アリルグリシ ジルエーテルなどのオレフィン基含有エポキシ化合物を 添加して共重合させることにより原料ポリオキシアルキ レン重合体の側鎖にオレフィン基を導入する方法も使用 30

【0029】また、ヒドロシリル化合物を反応させる際 には、白金系触媒、ロジウム系触媒、コバルト系触媒、 パラジウム系触媒、ニッケル系触媒などの触媒を使用で きる。塩化白金酸、白金金属、塩化白金、白金オレフィ ン錯体などの白金系触媒が好ましい。また、ヒドロシリ ル化合物を反応させる反応は、30~150℃、好まし くは60~120℃の温度で数時間行うことが好まし

【0030】(ロ)水酸基を有するポリオキシアルキレ 40 ン重合体の末端に式(4)で表される化合物を反応させ る方法。

 R^1_{3-4} - S i X_4 - R^2 NCO · · · (4)

式(4)中、R¹、X、aは前記に同じ。R²は炭素数1 ~17の2価炭化水素基。

【0031】上記反応の際には、公知のウレタン化触媒 を用いてもよい。また上記反応は20~200℃、好ま しくは50~150℃での温度で数時間行うことが好ま

ン重合体の末端にトリレンジイソシアネートなどのポリ イソシアネート化合物を反応させてイソシアネート基末 端とした後、該イソシアネート基に式(5)で表される ケイ素化合物のW基を反応させる方法。

 $[0033]R^{1}_{3-4}-SiX_{4}-R^{2}W\cdot\cdot\cdot(5)$ 式(5)中、R1、R1、X、aは前記に同じ。Wは水酸 基、カルボキシル基、メルカプト基およびアミノ基(1 級または2級)から選ばれる活性水素含有基。

【0034】(二)水酸基を有するポリオキシアルキレ ン重合体の末端にオレフィン基を導入した後、そのオレ フィン基と、₩がメルカプト基である式(5)で表され るケイ素化合物のメルカプト基を反応させる方法。

【0035】 ₩がメルカプト基である式(5)で表され るケイ素化合物としては、3-メルカプトプロピルトリ メトキシシラン、3-メルカプトプロピルメチルジメト キシシラン、3-メルカプトプロピルジメチルメトキシ シラン、3-メルカプトプロピルトリエトキシシランな どが挙げられる。

【0036】上記反応の際には、ラジカル発生剤などの 20 重合開始剤を用いてもよく、場合によっては重合開始剤 を用いることなく放射線や熱によって反応させてもよ い。重合開始剤としては、たとえばパーオキシド系、ア ゾ系、またはレドックス系の重合開始剤や金属化合物触 媒などが挙げられる。重合開始剤としては具体的には、 2, 2'-アゾビスイソブチロニトリル、2, 2'-ア ゾピス-2-メチルブチロニトリル、ベンゾイルパーオ キシド、t-アルキルパーオキシエステル、アセチルパ ーオキシド、ジイソプロビルパーオキシカーボネートな どが挙げられる。また上記反応は20~200℃、好ま しくは50~150°Cで数時間~数十時間行うことが好

【0037】加水分解性ケイ素基としては、式(1)中 のXが炭素数4以下のアルコキシ基で、aが3であるト リアルコキシシリル基が特に好ましい。

【0038】(イソシアネート基末端ウレタンプレポリ マー(B)) 本発明において使用されるイソシアネート 基末端ウレタンプレポリマー(B)は、ポリオール

(a)とポリイソシアネート化合物(b)とをイソシア ネート基過剰の条件で反応させることによって得られる ことが好ましい。

【0039】ポリイソシアネート化合物の使用量は未反 応物が残る量であってもよく、得られるイソシアネート 基末端ウレタンプレポリマーの遊離イソシアネート基含 有量は0.1~10重量%が好ましい。

【0040】ポリオール(a)としてはポリオキシアル キレンポリオール (a,) が使用されることが好まし い。ポリオキシアルキレンポリオール(a1)として は、水酸基当たりの分子量が500~15000、総不 飽和度が0.05meq/g以下のポリオキシアルキレ【0032】(ハ)水酸基を有するポリオキシアルキレ 50 ンポリオールが好ましい。そのようなポリオールは一般

(5)

的にセシウム触媒、ジエチル亜鉛、塩化鉄、金属ポルフ ィリン、複合金属シアン化物錯体などを触媒として得ら れる。なかでも複合金属シアン化物錯体を使用するとと が好ましい。KOHなどのアルカリ触媒の場合は特に高 分子量体において不飽和度が高くなり好ましくない。

【0041】複合金属シアン化物錯体としては亜鉛ヘキ サシアノコバルテートを主成分とする錯体が好ましく、 そのエーテルおよび/またはアルコール錯体が特に好ま しい。エーテルとしてはエチレングリコールジメチルエ ーテル(グライム)、ジエチレングリコールジメチルエ 10 ーテル(ジグライム)などが好ましく、錯体の製造時の 取扱からグライムが特に好ましい。アルコールとしては t-ブタノール、t-ブチルセロソルブなどが好まし 41

ば上記のような触媒の存在下、多官能の開始剤にモノエ ポキシドを反応させて製造されることが好ましい。モノ エポキシドはエポキシ環を1個有する化合物であり、例 えばアルキレンオキシドやグリシジルエーテル、グリシ ジルエステルなどが挙げられる。好ましいモノエポキシ 20 レポリマー変性体、イソシアヌレート変性体、ウレア変 ドとしてはエチレンオキシド、プロピレンオキシド、

1,2-プチレンオキシド、2,3-プチレンオキシ ド、スチレンオキシドなどのアルキレンオキシドが挙げ **られる。プロピレンオキシドまたはプロピレンオキシド** とエチレンオキシドの併用が好ましく、プロピレンオキ シドが特に好ましい。これらモノエポキシドは2種以上 の併用も可能である。

【0043】開始剤としては2~10個の活性水素を有 する化合物が好ましい。ポリヒドロキシ化合物が好まし く、2~8個、特に2~4個の水酸基を有するポリヒド ロキシ化合物が好ましい。具体的にはエチレングリコー ル、ジエチレングリコール、プロピレングリコール、ジ プロピレングリコール、ネオペンチルグリコール、1, 4-ブタンジオール、1,6-ヘキサンジオール、グリ セリン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトー ル、ジグリセリン、シュークロースおよびこれらにアル キレンオキシドを反応させて得られる目的物より低分子 量のポリオールがある。これらは1種単独使用でも2種 以上の併用でもよい。

[0044] π yx+yy+yy+yy-y-yyの水酸基当たりの分子量は500~15000が好まし い。これより低い分子量では充分な柔軟性が得られず、 これより高い分子量では充分な強度が得られない。更に 好ましくは2000~10000である。

 $\{0045\}$ π の総不飽和度は0.05meq/g以下であることが好 ましい。0.04meg/g以下であることが特に好ま しい。また、ポリオキシアルキレンポリオール (a,) の分子量が比較的低い場合(例えば水酸基当たりの分子 量が1000~2000の場合)その総不飽和度は0.

03meq/g以下であることが好ましく、0.01m eq/g以下が特に好ましい。総不飽和度がこれより高 い場合には、残留タックの増大、硬化性の低下などが起 とり好ましくない。

【0046】本発明におけるポリオール(a)は上記ポ リオキシアルキレンポリオール(a₁)が主として使用 されるが、場合によっては他のポリオキシアルキレンボ リオールと併用してもよい。

【0047】ポリイソシアネート化合物(b)として は、イソシアネート基を2個以上有する芳香族系、脂環 族系および脂肪族系のポリイソシアネート化合物、それ ら2種以上の混合物、ならびに、それらを変性して得ら れる変性イソシアネートがある。

【0048】具体的にはたとえばトリレンジイソシアネ ート、4、4'ージフェニルメタンジイソシアネート (MDI)、ポリメチレンポリフェニレンイソシアネー ト(クルードMDI)、キシリレンジイソシアネート、 イソホロンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソシ アネートなどのポリイソシアネート化合物やそれらのプ 性体、カルボジイミド変性体などが挙げられる。

【0049】重合体(A) およびイソシアネート基末端 ウレタンプレポリマー(B)の混合比は、重合体(A) の混合比率が高くなれば高くなるほど、高い減粘効果を 示し、また、発泡抑制にも優れた効果を示す。しかし、 重合体(A)の混合比率が高くなると、硬化速度が低下 し、硬化後の硬度も高くなってしまう。一方、混合比率 が低いと、充分な発泡抑制効果が得られにくくなる。好 ましい比率としては、イソシアネート基末端ウレタンプ レポリマー(B)のイソシアネート基1モルに対し重合 体(A)の末端加水分解性基が0.01~5モルであっ り、0.3~4モルが特に好ましい。

【0050】本発明では重合体(A)およびイソシアネ ート基末端ウレタンプレポリマー(B)の混合物を硬化 させるために硬化触媒(C)が必須である。硬化触媒 (C)を使用しない場合、加水分解性ケイ素基の架橋反 応は充分な反応速度を得にくい。硬化触媒の使用量とし ては、重合体(A)100重量部に対し、0.001~ 10重量部の範囲で使用するのがよく、0.01~5重 40 量部使用するのが特に好ましい。硬化触媒(C)として は下記の化合物が挙げられる。アルキルチタン酸塩、有 機ケイ素チタン酸塩、およびジブチルスズジラウレート 等のような各種金属のカルボン酸の塩、アセチルアセト ナート錯体、アセト酢酸エステレート錯体、各種の酸お よび塩基物質。

【0051】具体的には、スズビス(2-エチルヘキサ ノエート)、鉛ビス(2-エチルヘキサノエート)、ジ アルキルスズジカルボン酸塩、および、ジブチルスズビ スアセチルアセトナートなどの金属塩、有機アミン、ジ 50 ブチルアミン-2-エチルヘキサノエートなどのような

(6)

アミン塩などが挙げられる。これらの触媒は単独でまた は併用して使用できる。

【0052】(室温硬化性組成物)本発明の室温硬化性 組成物は、下記の添加剤を含むことも可能である。以 下、添加剤について説明する。

【0053】(充填剤)充填剤としては公知の充填剤が 使用できる。充填剤の使用量は重合体(A)とイソシア ネート基末端ウレタンプレポリマー(B)の合計100 重量部に対して0.001~1000重量部、特に50 ~250重量部が好ましい。充填剤の具体例としては以 10 下のものが挙げられる。とれらの充填剤は単独で用いて もよく、2種以上併用してもよい。

【0054】表面を脂肪酸または樹脂酸系有機物で表面 処理した炭酸カルシウム、該炭酸カルシウムをさらに微 粉末化した平均粒径1μm以下の膠質炭酸カルシウム、 沈降法により製造した平均粒径1~3μmの軽質炭酸カ ルシウム、平均粒径1~20μmの重質炭酸カルシウム などの炭酸カルシウム類、フュームドシリカ、沈降性シ リカ、無水ケイ酸、含水ケイ酸およびカーボンブラッ ー、タルク、酸化チタン、ベントナイト、有機ベントナ イト、酸化第二鉄、酸化亜鉛、活性亜鉛華、シラスパル ーン、ガラスバルーン、木粉、パルプ、木綿チップ、マ イカ、くるみ穀粉、もみ穀粉、グラファイト、アルミニ ウム微粉末、フリント粉末などの粉体状充填剤。石綿、 ガラス繊維、ガラスフィラメント、炭素繊維、ケブラー 繊維、ポリエチレンファイバーなどの繊維状充填剤。

【0055】(チキソ性付与剤)また垂れ性の改善のた めチキソ性付与剤を使用してもよい。このようなチキソ 性付与剤としては水添ひまし油、脂肪酸アミドなどが用 30 は、重合体A2中11重量%であった。 いられる。

【0056】(老化防止剤)また、老化防止剤として は、一般に用いられている酸化防止剤、紫外線吸収剤、 光安定剤が適宜用いられる。ヒンダードアミン系、ベン ゾトリアゾール系、ベンゾフェノン系、ベンゾエート 系、シアノアクリレート系、アクリレート系、ヒンダー ドフェノール系、リン系、硫黄系の各化合物を適宜使用 できる。

【0057】(その他)その他、顔料には酸化鉄、酸化」 クロム、酸化チタンなどの無機顔料およびフタロシアニ 40 ンブルー、フタロシアニングリーンなどの有機顔料など が挙げられる。また、接着性付与剤としてシランカップ リング剤を使用することもできる。

【0058】本発明の室温硬化性組成物は、シーラン ト、防水材、接着剤、コーティング材などに使用でき、 特に硬化体自体の充分な強度と高い接着性が要求される 用途に好適である。

[0059]

【実施例】以下に本発明を実施例および比較例を挙げて

るものではない。例4~13で製造した混合物を用い て、硬化物を作成した実施例(例4~9)および比較例 (例10~13)を以下に示す。なお、例1~3は加水 分解性ケイ素基を有する重合体の製造例である。また、 部とは重量部を示す。

【0060】(例1)水酸基価換算分子量1000のポ リオキシプロピレングリコールにナトリウムメトキシド のメタノール溶液を添加し、加熱減圧下メタノールを留 去してポリオキシブロピレングリコールの末端水酸基を ナトリウムアルコキシドに変換した。次に塩化アリルを 反応させた。未反応の塩化アリルを除去し、精製して、 アリル基末端ポリプロピレンオキシドを得た(これを重 合体Pとする)。重合体Pに対しヒドロシリル化合物で あるトリメトキシハイドロシランを白金触媒の存在下反 応させ、末端に加水分解性ケイ素基としてトリメトキシ シリル基を有する重合体A 1を得た。トリメトキシシリ ル基量は、重合体A1中19重量%であった。

【0061】(例2)水酸基価換算分子量2000のポ リオキシプロピレングリコールにナトリウムメトキシド ク、炭酸マグネシウム、ケイソウ土、焼成クレー、クレ 20 のメタノール溶液を添加し、加熱減圧下メタノールを留 去してポリオキシプロピレングリコールの末端水酸基を ナトリウムアルコキシドに変換した。次に塩化アリルを 反応させた。未反応の塩化アリルを除去し、精製して、 アリル基末端ポリプロピレンオキシドを得た。この重合 体に対しヒドロシリル化合物である3-メルカプトプロ ピルトリメトキシシランを重合開始剤である2,2-ア ゾビス-2-メチルブチロニトリルを用いて反応させ、 末端に加水分解性ケイ素基としてトリメトキシシリル基 を有する重合体A2を得た。トリメトキシシリル基量

> 【0062】(例3) 重合体Pに対しヒドロシリル化合 物であるメチルジメトキシハイドロシランを白金触媒の 存在下反応させ、末端に加水分解性ケイ素基としてメチ ルジメトキシシリル基を有する重合体A3を得た。メチ ルジメトキシシリル基量は、重合体A3中10重量%で

> 【0063】(ポリオキシアルキレンポリオール)分子 量700のジプロピレングリコーループロピレンオキシ ド付加物(ポリオールA、B)または分子量1000の グリセリンープロピレンオキシド付加物(ポリオール C、D)を開始剤として、亜鉛ヘキサシアノコバルテー トーグライム錯体を触媒として、以下のポリオキシアル キレンポリオールを得た。

> 【0064】ポリオールA:分子量4000、総不飽和 度0.026のポリオキシプロピレンジオール、

> ポリオールB:分子量10000、総不飽和度0.03 4のポリオキシブロピレンジオール、

> ポリオールC:分子量5000、総不飽和度0.021 のポリオキシプロピレントリオール、

さらに具体的に説明するが、この説明が本発明を限定す 50 ポリオールD:分子量10000、総不飽和度0.02

9のポリオキシプロピレントリオール。

【0065】分子量700のシブロピレングリコーループロピレンオキシド付加物(ポリオールE)または分子量1000のグリセリンープロピレンオキシド付加物(ポリオールF)を開始剤として亜鉛ヘキサシアノコバルテート-tープタノール錯体を触媒として以下のポリオキシアルキレンポリオールを得た。

【0066】ポリオールE:分子量4000、総不飽和度0.006のポリオキシブロビレンジオール、

ポリオールF:分子量5000、総不飽和度0.005 のポリオキシプロピレントリオール。

【0067】分子量700のジプロピレングリコーループロピレンオキシド付加物(ポリオールG)または分子量1000のグリセリンープロピレンオキシド付加物

(ポリオールH)を開始剤として水酸化カリウムを触媒として以下のポリオキシプロビレンポリオールを得た。

【0068】ポリオールG:分子量4000、総不飽和度0.124のポリオキシプロビレンジオール、

ポリオールH:分子量5000、総不飽和度0.082のポリオキシプロピレントリオール。

【0069】(例4~13)ポリオールA~Hのうち表1に示すポリオールを表1に示す部、およびMDI(商品名:ミリオネートMT、日本ポリウレタン工業(株)製品)を表1に示す部加え、反応容器中で80℃で表1に示す反応時間(単位:時間)反応させて、遊離イソシアネート基含有量(NCO含量)が表1に示すような重量%のイソシアネート基末端ウレタンプレポリマーを得た。このウレタンプレポリマー100部に対し、重合体*

* A 1 ~ A 4 のうち表 1 に示す重合体を表 1 に示す部、およびシブチルスズピスアセチルアセトナート 0. 2 部を加えて混合し、均質な一液硬化性組成物を得た。例4~13で得られた各硬化性組成物について下記の試験を行

った。結果を表2~3に示す。

【0070】<溶液粘度>各硬化性組成物についてEL型粘度計を用いて、20℃における粘度を測定した。

【0071】 <硬化速度>直径6cmの円筒形のカップ中に1cmの厚みとなるように硬化性成物を流し込み、

10 20℃で65%湿度の雰囲気下に3日間および7日間放置した。その後にJIS-K6301に準拠したC型硬度計を用いて、それぞれ表面硬度を測定し、その経時変化をみた。

【0072】<非発泡性>直径6cmの円筒形のカップ中に1cmの厚みとなるように硬化性組成物を流し込み、20℃で65%湿度の雰囲気下に10日間放置した。得られた硬化組成物の発泡の度合いを外観から評価した。なお、表中の記号は、◎:発泡なし、○:どくわずかに発泡、△:発泡がみられるが使用可能な範囲内、20×:発泡が顕著で使用不可とする。

【0073】表2、3中、「重合体末端基」欄の「TM」はトリメトキシシリル基、「DM」はメチルジメトキシシリル基を示す。「SiOR/NCO比」とは「(重合体の末端加水分解性基のモル数)/(イソシアネート基末端ウレタンプレポリマーのイソシアネート基のモル数)」を示す。

[0074]

【表1】

			例 4	何 5	例 6	例7	何8	何 9	例 10	例11	9 ∮12	例 13
7	# *	A	67		67					67	67	67
レ	y	8		39		39						
챠	<i>オ</i>	С	33		33		100			33	33	33
ע	-	D		61		61						
7	N	E_						77				
-	(部)	F						23				
		G							28			
		н							72			
	MDI(部)		12	9	12	9	20	12	13	12	12	12
	反応時(時間)	(H)	6	6	6	6	7	7	7	6	6	6
	NCO 含:		1.65	1. 67	1. 65	1.67	3. 43	1.69	1.62	1.65	1. 65	1.65
重合体		A1	A1	A2	A2	A1	A1	A1	なし	A1	A3	
部)		11	11	11	11	11	11	11		50	11

【0075】 【表2】.

				_			
		例4	例5	例6	例7	例8	例9
重名	}体	A 1	A 1	A2	A2	A 1	A 1
宣合体末端基		тм	TM TM TM		ТМ	тм	
S10R/NCO H		1. 72	1. 67	0. 82	0.82	0. 82	1.67
粘卵	Œ(cP)	37410	29760	47770	38000	26400	49530
硬	3日後	27	37	23	25	51	33
皮	7日後	78	69	74	63	67	78
非発泡性		0	0	0	0	0	0

* [0077]

【発明の効果】本発明の室温硬化性組成物は、イソシアネート基末端ウレタンプレポリマーに加水分解性ケイ素 基を有する化合物を混合することにより、可塑剤のよう にブリードアウトを起こす可能性もなく、高い減粘効果 を示し、また、発泡抑制にも優れた効果を示した。

14

[0076]

【表3】

		例 10	例 11	例 12	例 13
重台	全体	A1	A1 KL		АЗ
重台	6体末端基	тм	тм тм		DM
Sic	R/NCO Et	1. 72		7.69	1. 12
粘色	E(cP)	46340	62 100	18200	3 1250
硬	3 日後	5	32	0	0
度	7 日後	58	72	13	7
非多	 き泡性	0	×	0	Δ

10

20

*

フロントページの続き

Fターム(参考) 4J034 BA03 DA01 DA10 DB04 DC50

DG02 DG32 HA01 HA02 HA07

HA11 HC01 HC12 HC22 HC71

HD07 HD08 HD15 JA01 JA42

KA01 KB04 KC16 KC17 KD12

KE01 KE02 QA05 QA07 QC10

RA08